PROPYLENE RESIN COMPOSITION

Patent number:

JP11060835

Publication date:

1999-03-05

Inventor:

YAMAGUCHI MASAYUKI; SUZUKI KENICHI; MIYATA

HIROSHI

Applicant:

TOSOH CORP

Classification:

- international:

C08L23/10; C08L53/02; C08L23/10; C08L53/02

- european:

Application number: JP19970215051 19970808 Priority number(s): JP19970215051 19970808

Report a data error here

Abstract of JP11060835

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a composition excellent in moldability by selecting a composition comprising a product of crosslinking of an aromatic vinyl/hydrogenated diene block copolymer and a propylene resin and having a specified extension viscosity/shear rate viscosity ratio and a specified melt drawability. SOLUTION: There is provided with a propylene resin composition containing 1-30 wt.% product of crosslinking of a block copolymer comprising an aromatic vinyl polymer block (A), a hydrogenated conjugated diene block having a 1,2-bond unit content of at least 65 mol.% and a degree of hydrogenation of at least 90 mol.% or an aromatic vinyl random copolymer block (B) and a taper block (C) comprising an aromatic vinyl and a conjugated diene, being hydrogenated and having a gradually increasing aromatic vinyl content, being of an A-B, A-B-A or A-B-C type and having a conjugated diene content of 50-97 wt.% is provided. This composition is characterized in that it can be drawn so as to satisfy the relationship: d<=0.25D (wherein (d) is the diameter of a strand extruded from a circular die having an inside diameter D), and that the ratio between the extension viscosity and the shear viscosity both of which are measured at the same temperature and the same shear rate is equal to or larger than 4.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-60835

(43)公開日 平成11年(1999)3月5日

(51) Int.Cl.⁶

識別記号

FΙ

C08L 23/10

53/02

C 0 8 L 23/10 53/02

(C08L 23/10

53:02)

審査請求 未請求 請求項の数1 OL (全 7 頁)

(21)出願番号

特願平9-215051

(71)出願人 000003300

東ソー株式会社

(22)出願日

平成9年(1997)8月8日

山口県新南陽市開成町4560番地

(72)発明者 山口 政之

三重県四日市市別名3丁目10-3

(72)発明者 鈴木 謙一

三重県四日市市別名3丁目5-1

(72)発明者 宮田 寛

三重県四日市市羽津乙129

(54) 【発明の名称】 プロピレン系樹脂組成物

(57)【要約】

【課題】 ブロー成形、真空成形、圧空成形、フィルム成形、ラミネーション成形、紡糸、発泡成形等の加工に適したプロピレン系樹脂組成物を提供する。

【解決手段】 特定の物性を満たす芳香族ビニルー水添ジエン系プロック共重合体の架橋物およびプロピレン系樹脂からなり、下記(c)、(d)の特性を満たすことを特徴とするプロピレン系樹脂組成物を用いる。

- (c)内径直径Dを有する円形ダイスより押し出した際のストランドの直径 d が、 $d \le 0$. $2.5 \times D$ となるように延伸できる。
- (d)同一温度、同一ひずみ速度において測定した伸長 粘度と剪断粘度の最大値の比が、伸長粘度/剪断粘度≧ 4である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】下記(a) および(b) に示す特性を満たす芳香族ビニルー水添ジエン系ブロック共重合体の架橋物およびプロピレン系樹脂からなり、下記(c)、

- (d)の特性を満たすことを特徴とするプロピレン系樹 脂組成物。
- (a) 芳香族ビニル化合物を主体とする重合体ブロック単位(A)、共役ジエンの1,2結合に由来する結合単位が65モル%以上であり、共役ジエンに由来する二重結合の90モル%以上が水添され、飽和している水添共10役ジエンブロック単位もしくは芳香族ビニル化合物単位とのランダム共重合ブロック単位(B)、および/または芳香族ビニル化合物と共役ジエンからなり、共役ジエンに由来する二重結合が水添され、芳香族ビニル化合物が漸増するテーバーブロック単位(C)からなる(A)-(B)、(A)-(B)-(A)または(A)-
- (B) (C) で示されるブロック共重合体である。
- (b) 芳香族ビニル化合物および共役ジェンに由来する 単位の比率が、芳香族ビニル化合物/共役ジェン=3/ 97~50/50(重量比)である。
- (c)内径直径Dを有する円形ダイスより押し出した際のストランドの直径 d が、 $d \le 0$. $2.5 \times D$ となるように延伸できる。
- (d)同一温度、同一ひずみ速度において測定した伸長 粘度と剪断粘度の最大値の比が、伸長粘度/剪断粘度≧ 4である。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、成形加工性に優れるプロビレン系樹脂組成物に関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来より、プロビレン系樹脂は、耐熱性に優れる汎用高分子材料としてよく知られているが、プロー成形、真空成形、圧空成形、フィルム成形、ラミネーション成形、紡糸、発泡成形に供した際に、偏肉、ネックイン、サージング、レゾナンス、破泡等の問題を生じることが知られている。これら成形不良の問題の多くには伸長粘度が関係しており、一般的には、伸長粘度が同一温度、同一ひずみ速度における剪断粘度よりも十分に大きければ成形性は向上することが知られている

(M. Shinohara 日本レオロジー学会誌、Vol. 19 p-118(1991))。しかしながら、通常、ポリプロピレン系樹脂の伸長粘度は、同一ひずみ速度における剪断粘度の3倍程度でしかない。

【0003】そこで、ポリプロピレン系樹脂の伸長粘度を増大するために、プロピレン系樹脂の分子量分布を広げたり、分岐型低密度ポリエチレン(LDPE)を添加する方法が行われている。

【0004】さらに、近年は、長鎖分岐を有するポリプロピレンが開発され、市場に供されている(Plast

ic Engineering p-82 March '91).

[0005]

【発明が解決しようとする課題】しかし、プロピレン系 樹脂の分子量分布を広げたりする方法では、プロピレン 系樹脂の同一温度、同一ひずみ速度における伸長粘度/ 剪断粘度を3より大きくすることが困難であり、成形加 工性の改良効果は不十分なものである。

【0006】一方、長鎖分岐を有するポリプロピレン 0 は、溶融延伸性に劣るため、成形不良が生じることが多 かった。

【0007】そこで、本発明は上記の課題を解決したブロー成形、真空成形、圧空成形、フィルム成形、ラミネーション成形、紡糸、発泡成形等に適したプロピレン系 樹脂組成物を提供するものである。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題を解決するために鋭意検討した結果、特定の特性を有するプロピレン系樹脂組成物が優れた加工特性を有するこ20 とを見いだし、本発明を完成させるに至った。

【0009】即ち、本発明は、下記(a) および(b) に示す特性を満たす芳香族ビニルー水添ジエン系ブロック共重合体の架橋物およびプロピレン系樹脂からなり、下記(c)、(d)の特性を満たすことを特徴とするプロピレン系樹脂組成物に関するものである。

【0010】(a)芳香族ビニル化合物を主体とする重合体ブロック単位(A)、共役ジエンの1,2結合に由来する結合単位が65モル%以上であり、共役ジエンに由来する二重結合の90モル%以上が水添され、飽和している水添共役ジエンブロック単位もしくは芳香族ビニル化合物単位とのランダム共重合ブロック単位(B)、および/または、芳香族ビニル化合物と共役ジエンからなり、共役ジエンに由来する二重結合が水添され、芳香族ビニル化合物が漸増するテーパーブロック単位(C)からなる(A)-(B)、(A)-(B)-(A)または(A)-(B)-(C)で示されるブロック共重合体である。

【0011】(b) 芳香族ビニル化合物および共役ジェンに由来する単位の比率が、芳香族ビニル化合物/共役40 ジェン=3/97~50/50(重量比)である。

【0012】(c)内径直径Dを有する円形ダイスより押し出した際のストランドの直径dが、 $d \le 0$. $25 \times D$ となるように延伸できる。

【0013】(d)同一温度、同一ひずみ速度において 測定した伸長粘度と剪断粘度の最大値の比が、伸長粘度 /剪断粘度≧4である。

【0014】以下に、本発明を詳細に説明する。

【0015】本発明のプロピレン系樹脂組成物を構成するプロピレン系樹脂としては、一般的に結晶性プロピレ 50 ン系樹脂として知られているものであればよく、例え

ば、プロピレンホモポリマー、エチレン含有量0.5~ 12重量%のプロピレン-エチレンランダム共重合体、 エチレン含有量 $0.5 \sim 12$ 重量%, $1 - ブテン等の \alpha$ - オレフィン含有量0.5~20重量%のプロピレン・ エチレン・α-オレフィン系三元共重合体、エチレン含 有量1~60重量%のハイインパクトポリプロピレン、 長鎖分岐が導入されたポリプロピレン、シンジオタクチ ックポリプロビレン等が挙げられ、これらの1種または 2種以上が併用されて用いられる。また、プロピレン系 樹脂は、230℃、2.16kg荷重におけるメルトフ ロレート(以下、MFRと記す。)が0.01~100 g/10分であることが好ましい。

【0016】本発明のプロピレン系樹脂を構成する芳香 族ビニルー水添ジエン系ブロック共重合体の架橋物を得 るために用いられる芳香族ビニルー水添ジェン系ブロッ ク共重合体は、得られるプロピレン系樹脂組成物が成形 加工性、耐候性、耐熱性に優れることから、芳香族ビニ ル化合物を主体とする重合体ブロック単位(A)、共役 ジエンの1,2結合に由来する結合単位が65モル%以 上であり、共役ジエンに由来する二重結合の90モル% 20 オキサイド、シクロヘキサノンパーオキサイド、3. 以上が水添され、飽和している水添共役ジエンブロック 単位もしくは芳香族ビニル化合物単位とのランダム共重 合ブロック単位(B)、および/または芳香族ビニル化 合物と共役ジェンからなり、共役ジェンに由来する二重 結合が水添され、芳香族ビニル化合物が漸増するテーパ ーブロック単位(C)からなる(A)-(B)、(A) - (B) - (A) または (A) - (B) - (C) で示さ れるブロック共重合体であることが好ましく、芳香族ビ ニルー水添ジエン系ブロック共重合体の取り扱い性に優 れ、得られるプロピレン系樹脂組成物が柔軟性、成形加 工性に優れるととから、芳香族ビニル化合物および共役 ジエンに由来する単位の比率が、芳香族ビニル化合物/ 共役ジエン=3/97~50/50 (重量比) であるこ とが好ましい。

【0017】 ことで、芳香族ビニル化合物としては、例 えば、スチレン、 t -ブチルスチレン、α-メチルスチ レン、p-メチルスチレン、ジビニルベンゼン、1, 1 -ジフェニルスチレン、N, N-ジエチル-p-アミノ エチルスチレン、ビニルピリジン等が挙げられ、特にス チレン、α-メチルスチレンが好ましい。また、共役ジ エン化合物としては、1,3-ブタジエン、1,3-ベ ンタジエン、2-メチル-1,3-ペンタジエン、1, 3-ヘキサジエン、4,5-ジエチル-1,3-オクタ ジエン、3-ブチル-1,3-オクタジエン、クロロプ レン等が挙げられ、特に1、3-ブタジエン、イソプレ ンが好ましい。

【0018】さらに、この芳香族ビニルー水添ジエン系 ブロック共重合体は、容易に架橋を行うことが可能とな り、取り扱い性にも優れることから、ポリスチレン換算 の数平均分子量が30000~100000、特に5

0000~600000であることが好ましい。 【0019】このような芳香族ビニルー水添ジエン系ブ ロック共重合体は、特開平3-72512号公報に開示 されているような方法、つまり、ブロック単位(A)、 ブロック単位(B)、さらに必要に応じてテーパーブロ ック単位(C)またはブロック単位(A)を有機溶媒中 で有機アルカリ金属化合物を開始剤としてリビングアニ オン重合し、ブロック共重合体を得た後、さらに該ブロ ック共重合体に水素を添加することにより得ることが可 10 能である。

【0020】芳香族ビニルー水添ジエン系ブロック共重 合体を架橋する方法としては特に制限はなく、例えば、 電子線、過酸化物等により架橋する方法が挙げられる。 【0021】そして、電子線により架橋を行う場合は、 得られるプロピレン系樹脂組成物の成形性が優れること から、照射量10kGray以上とすることが好まし 61

【0022】また、過酸化物による加熱架橋を行う場合 は、過酸化物として、例えば、メチルエチルケトンパー 3, 5-トリメチルヘキサノンパーオキサイド、メチル シクロヘキサノンパーオキサイド、メチルアセトアセテ ートパーオキサイド、アセチルアセトンパーオキサイド などのケトンパーオキサイド類; 1, 1-ビス(t-ブ チルパーオキシ) -3, 3, 5-トリメチルシクロヘキ サン、1,1-ビス(t-ブチルパーオキシ)シクロへ キサン、2,2-ビス(t-ブチルパーオキシ)オクタ ン、2,2-ビス(t-ブチルパーオキシ)ブタン、n -ブチル-4, 4-ビス(t-ブチルパーオキシ)へキ サンなどのパーオキシケタール類; t-ブチルハイドロ パーオキサイド、クメンハイドロパーオキサイド、ジー イソプロピルベンゼンハイドロパーオキサイド、P-メ ンタンハイドロパーオキサイド、2,5-ジメチルヘキ サン-2, 5-ジーハイドロパーオキサイド、1, 1,3, 3-テトラメチルブチルハイドロパーオキサイドな どのハイドロパーオキサイド類;ジーtーブチルパーオ キサイド、t-ブチルクミルパーオキサイド、ジクミル パーオキサイド、 α , α ' -ビス(t -ブチルパーオキ シーm-イソプロピル)ベンゼン、2,5-ジメチルー 2, 5-ジ-(t-ブチルパーオキシ) ヘキシン-3な どのジアルキルパーオキサイド類; アセチルパーオキサ イド、イソブチルパーオキサイド、オクタノイルパーオ キサイド、デカノイルパーオキサイド、ラウロリィルパ ーオキサイド、3,3,5-トリメチルヘキサノイルパ ーオキサイド、サクシン酸パーオキサイド、ベンゾイル パーオキサイド、2、4-ジクロロベンゾイルパーオキ サイドなどのジアシルバーオキサイド類;ジーイソプロ ピルパーオキシカーボネート、ジ-2-エチルヘキシル パーオキシジカーボネート、ジーnープロピルパーオキ 50 シジカーボネート、ビス(4-t-ブチルシクロヘキシ

【0023】さらに、過酸化物架橋を行う場合、架橋促 進剤や共架橋剤を併用することも可能であり、架橋促進 剤としては、例えば、N, N-ジフェニルグアニジン、 N, N-ジ-(o-トリル)グアニジン、N, N-o-トリルグアニジンなどのようなグアニジン誘導体; N, N-ジブチルチオ尿素、N, N'-ジエチルチオ尿素、 ジラウリルチオ尿素、2-メルカプトイミダゾリン、ト リメチルチオ尿素、テトラメチルチオ尿素などのような チオ尿素;ジブチルキサントゲン酸亜鉛、イソプロピル キサントゲン酸ナトリウム、イソプロピルキサントゲン 酸亜鉛などのようなキサントゲル酸塩;ジメチルジチオ カルバミン酸亜鉛、ジエチルジチオカルバミン酸亜鉛、 ジブチルジチオカルバミン酸亜鉛、エチルフェニルジチ オカルバミン酸亜鉛、N-ペンタメチレンジチオカルバ ミン酸亜鉛、ジベンジルジチオカルバミン酸亜鉛、ジメ チルジチオカルバミン酸ナトリウム、ジエチルジチオカ ルバミン酸ナトリウム、ジブチルジチオカルバミン酸ナ トリウム、ジメチルジチオカルバミン酸銅、ジエチルジ チオカルバミン酸テリリウム、ピペリジニウムペンタメ チレンジチオカルバメート、ピペコリンピペリジメチル ジチオカルバメート、ジメチルジチオカルバミン酸鉄な どのようなジチオカルバミン酸塩:ヘキサメチレンテト ラミン、アセトアルデヒドアニリン、ブチルアルデヒド アニリンなどのようなアルデヒドアンモニア系化合物; メルカプトベンゾチアゾール、メルカプトベンゾチアゾ ールナトリウム塩、ジベンゾチアジルジスルフィド、2 - (4-モルフォリノジチオ)ベンゾチアゾール、2 **-**(2,4-ジニトロフェニル)メルカプトベンゾチアゾ ールなどのようなチアゾール系化合物;テトラメチルチ ウラムモノスルフィド、テトラエチルチウラムモノスル フィド、テトラメチルチウラムジスルフィド、テトラエ チルチウラムジスルフィド、テトラブチルチウラムジス ルフィド、ジーペンタメチレンチウラムテトラスルフィ ドなどのようなチウラムサルファイド; メルカプトベン ゾチアゾール、ジベンゾチアジルジスルフィド、2-メ ルカプトベンゾチアゾール亜鉛などのようなチアゾール 50 系化合物; N-シクロヘキシル-2-ベンゾチアゾールスルフェンアミド、N-オキシジエチレン-2-ベンゾチアゾールスルフェンアミド、N-t-ブチルベンゾチ

アゾールスルフェンアミドなどのようなスルフェンアミド化合物などが挙げられ、これらの架橋促進剤は1種または2種以上を組み合わせて用いてもよい。

【0024】共架橋剤としては、例えば、P・キノンジ オキシム、P・Pジベンゾイルキノンジオキシム、N-メチルーN'ー4ージニトロソアニリン、ジニトロソベ ンゼン、ラウリルメタアクリレート、エチレングリコー ルジメタアクリレート、トリエチレングリコールジメタ アクリレート、テトラエチレングリコールジメタアクリ レート、ポリエチレングリコールジメタアクリレート、 トリメチロールプロパントリメタアクリレート、ジアリ ールフマレート、ジアリールフタレート、テトラアリー ルオキシエタン、トリアリールシアヌレート、アリール メタアクリレート、マレイミド、フェニールマレイミ ド、N, N', m-フェニレンビスマレイミド、無水マ レイン酸、イタコン酸、ジビニルベンゼン、ジアリール 20 メラミン、ジフェニルグアニジン、ジビニルアジペー ト、ビニールトルエン、1,2-ポリブタジエン、液状 スチレン-ブタジエン共重合体ゴム、ジペンタメチレン チウラムペンタスルフィド、メルカプトベンズチアゾー ル、硫黄等が挙げられ、これらのうち1種または2種以 上が混合して使用される。

【0025】また、架橋の際に亜鉛華、活性亜鉛華、表面処理亜鉛華、炭酸亜鉛、リサージ、酸化マグネシウムなどに代表される架橋促進助剤、分散剤等を併用するととも可能である。

【0026】本発明のプロピレン系樹脂組成物の成形性を向上させるためには、芳香族ビニルー水添ジエン系ブロック共重合体の架橋を施す前のMFR(MFRa)と架橋を施した後のMFR(MFRb)がMFRa/MFRb>1、特にMFRa/MFRb>5であることが好ましい。なお、MFRはJIS K6758に準拠し、温度230℃、荷重2.16kgの条件で測定した値である。

【0027】本発明のプロビレン系樹脂組成物は、溶融延伸性の評価を行った際の円形ダイスより押し出されたストランドの直径dが、円形ダイスの内径直径Dに対してd≤0.25×D、好ましくはd≤0.20×Dとなるように延伸することが可能なものである。ここで、d≤0.25×Dとなるように延伸できない場合、該樹脂組成物は、溶融延伸性に劣るため、成形加工に供した際の成形性に劣り、高度に延伸を行うことが不可能になるため、得られる成形品が外観の悪いものとなる。

【0028】そして、溶融延伸性の測定方法としては、一般的に知られている方法を用いることができ、例えば、実成形加工機を用いる方法、キャピラリー型レオメーターを用いる方法等が挙げられる。測定温度条件は、

プロピレン系樹脂の測定条件として一般的な170~250℃で行うことが好ましい。また、測定に用いるダイスの内径直径Dと長さLについても特に制限はなく、容易に測定が可能となることから、内径直径D=0.1~5mm、長さL=0.1~100mmのダイスを用い、ストランドの押出速度=0.02~2m/分、滞留時間3~30分で測定を行うことが好ましく、本発明においては、キャピラリー型レオメーターにて、L/D=2.95/1(mm)のダイスを用い、190℃、シリンダー降下速度10mm/分、滞留時間6分の条件で延伸可能な最大引き取り速度で測定を行った際の引き取られたストランドの直径dを求めた。

Third Edition, Wiley, New York (1980) に記載されている方法を挙げることができる。また、伸長粘度の測定方法としては、例えば、O. Ishizuka, et.al., Polymer, Vol. 21, p-164 (1980) に記載されている方法を挙げることができる。そして、本発明における伸長粘度の測定は、Meissner型の伸長粘度計を用い、190°C、ひずみ速度0.1 \pm 0.05sec⁻¹で行った。また、剪断粘度の測定は、円錐-円板型粘度計を用い、190°Cで測定を行い、ひずみ速度0.1sec⁻¹における剪断粘度を求めた。

【0030】本発明のプロピレン系樹脂組成物は、特に偏肉を低減し、成形加工性が優れることから、溶融張力が3g以上であることが好ましい。溶融張力の測定条件は、溶融延伸性の測定条件と同じである。

【0031】本発明のプロピレン系樹脂組成物は、特に溶融延伸性などの加工特性に優れる樹脂組成物となることから、流動の活性化エネルギーが35~45kJ/m olであることが好ましい。ここで、流動の活性化エネルギーの測定方法は、例えば、「"講座レオロジー"、レオロジー学会編、高分子刊行会」等に記載されている方法、つまり、170℃以上プロピレン系樹脂組成物の分解温度以下の任意の2つ以上の温度で、本発明のプロピレン系樹脂組成物の動的弾性率を測定することにより

求めることができる。

【0032】また、本発明のプロピレン系樹脂組成物の230 °C、2.16 k g 荷重で測定したメルトフローレートが、0.01 ~ 100 g / 10 分の範囲であると良好な加工特性を有することから好ましい。

【0033】本発明のプロピレン系樹脂組成物において、プロピレン系樹脂と芳香族ビニルー水添ジエン系ブロック共重合体の架橋物とのブレンド割合は特に限定されることはないが、成形性、剛性に優れたプロピレン系樹脂組成物が得られることから、プロピレン系樹脂/芳香族ビニルー水添ジエン系ブロック共重合体の架橋物(重量比)=99/1~70/30であることが好ましい。また、該プロピレン系樹脂組成物の製造方法は任意であるが、例えば、プロピレン系樹脂、芳香族ビニルー水添ジエン系ブロック共重合体の架橋物をニーダー、ロール、バンバリーミキサー、一軸押出機、二軸押出機などによりブレンドする方法、プロピレン系樹脂および架橋前の芳香族ビニルー水添ジエン系ブロック共重合体をブレンドした後に、溶融混練を行いながら架橋を行う方法などが挙げられる。

【0034】本発明のプロピレン系樹脂組成物には必要 に応じて、例えば、炭酸カルシウム、マイカ、タルク、 シリカ、硫酸バリウム、硫酸カルシウム、カオリン、ク レー、パイロフェライト、ベントナイト、セリサナイ ト、ゼオライト、ネフェリンシナイト、アタパルジャイ ト、ウォラストナイト、フェライト、ケイ酸カルシウ ム、炭酸マグネシウム、ドロマイト、三酸化アンチモ ン、酸化チタン、酸化鉄、二硫化モリブデン、黒鉛、石 こう、ガラスビーズ、ガラスパウダー、ガラスバルー ン、ガラスファイバー、石英、石英ガラスなどの無機充 填剤や有機、無機顔料を配合することもできる。また、 結晶核剤、透明化剤、アンチブロッキング剤、離型剤、 帯電防止剤、スリップ剤、防曇剤、滑剤、耐熱安定剤、 紫外線安定剤、耐光安定剤、耐候性安定剤、発泡剤、防 黴剤、防錆剤、イオントラップ剤、難燃剤、難燃助剤等 を必要に応じて添加してもよい。

【0035】さらに、本発明のプロピレン系樹脂組成物には、本発明の目的を逸脱しない限りにおいて他の樹脂やゴムをブレンドすることも可能である。この場合、さらなる成分として相溶化剤を必要に応じて添加してもよい。このような樹脂やゴムとしては、例えば、線状高密度ポリエチレン、線状低密度ポリエチレン、分岐型低密度ポリエチレン、エチレン・酢酸ビニル共重合体(EVA)、エチレン・エチルアクリレート共重合体、ポリ(1ーブテン)、ポリ(1ーヘキセン)、ポリアミド、ポリエステル、ポリ(4ーメチルー1ーペンテン)、スチレン系熱可塑性エラストマー、ポリオレフィン系熱可塑性エラストマー、ポリオレフィン系熱の塑性エラストマー、ポリオレフィン系熱の型性エラストマー、ポリオレフィン・カーストマーおよびその架橋物、エチレン・αーオレフィン・ジェンランダム共重合体エラストマーお

よびその架橋物、天然ゴム、アクリロニトリルブタジェ ンゴム、ブタジエンゴム、イソプレンゴム、スチレンブ タジエンゴム、シリコーンゴム、ポリノルボルネンゴ ム、クロロプレンゴムが挙げられる。さらに、相溶化剤 としては、例えば、酸変性ポリオレフィン、ケン化EV Aなどの接着性ポリマー;ポリオレフィンーポリアミド グラフトまたはブロック共重合体などに代表されるブロ ックまたはグラフト共重合体が挙げられる。

【0036】本発明のプロピレン系樹脂組成物は、フィ ルム成形法、真空成形法、圧空成形法、ブロー成形法、 カレンダー成形法、異形押出成形法、紡糸、発泡成形法 など任意の成形法によって各種成形品に成形される。 [0037]

【実施例】以下に、実施例を挙げて本発明を説明する が、これらは例示的なものであって、本発明はこれら実 施例に限定されるものではない。

【0038】実施例および比較例中の各種測定を以下に 示す。

【0039】〜伸長粘度の測定〜

MELTEN Rheometer (東洋精機製作所 製)を用いて、ひずみ速度0.1secー¹で伸長粘度の 経時変化を測定した。測定温度は190℃とした。

【0040】~剪断粘度の測定~

円錐-円板粘度計(レオロジ社製、商品名MR-50 ○)を用いて、ひずみ速度○. 1 s e c⁻¹で剪断粘度の 経時変化を測定した。測定温度は190℃とした。

【0041】~流動の活性化エネルギーの測定~ 円錐-円板粘度計(レオロジ社製、商品名MR-50 0)を用いて、190℃、230℃の温度において動的 粘弾性測定を行い、流動の活性化エネルギーを求めた。 【0042】~溶融延伸性の測定~

溶融延伸性はキャピラリーレオメーター(東洋精機製作 所製、商品名キャピログラフ)にて評価した。バレル温 度は190℃、バレル内径は9.55mm、ダイスのL **/Dは2.95/1 (mm) とし、シリンダーの降下速** 度10mm/分の条件で、延伸可能な最大の引き取り速 度の測定を行った。引き取られたストランドの直径を測 定し、ダイス直径で除して溶融延伸性の目安とした。

【0043】~溶融張力の測定~

の際の溶融張力を測定した。

【 0 0 4 4 】~MFRの測定~

JIS K6758に準拠し、温度230℃、荷重2. 16kgの条件で測定を行った。

【0045】~シート成形性の評価~

田辺プラスチックス機械製、50 φシート成形機 (VS 50エキストルーダー)を用いて、厚み1.0mmのシ ートを成形した。シリンダー温度はC1:180℃、C 2:200°C、C3:220°C、C4:230°C、ダイ ヘッドの温度は230℃、スクリュー回転数は50гp mに設定した。得られたシートを圧空、真空成形機(浅 野研究所製)を用いて真空成形を行った。ヒーター温度 は600℃、加熱時間は30秒、型の絞り比は0.75 とした。

【0046】実施例1

(6)

水素添加ブロック共重合体(日本合成ゴム社製、商品名 ダイナロンD1320P、スチレン4モル%、水素添加 される前のビニル結合量65%、数平均分子量(ポリス チレン換算値) 95000、MFR3. 8g/10分) 10 $(\alpha, \alpha') - (\alpha') - (\alpha') + ($ プロピル)ベンゼン(日本油脂製、商品名パーブチル P) 2500ppm、架橋助剤としてトリアリールイン シアヌレート(日本化成製、商品名TAIC)1500 ppmを加えて、180℃で3分間、インターナルミキ サー(東洋精機製作所製、商品名ラボプラストミル、内 容積100m1)で混練を行うことにより加熱架橋し た。

【0047】得られた水素添加ブロック共重合体の架橋 物のMFRは、0.45g/10分であった。

【0048】得られた水素添加ブロック共重合体の架橋 20 物とプロピレンホモボリマー(チッソ製、商品名チッソ ポリプロK1011、MFR: 1.0g/10分)を 1:9の重量比で、180℃に設定したロール混練機で 溶融混練した。混練中に熱安定剤としてヒンダードフェ ノール系安定剤(チバ・ガイギー社製、商品名イルガノ ックス1010)、リン系安定剤(チバ・ガイギー社 製、商品名イルガフォス168)をそれぞれ10000 ppm、滑剤としてステアリン酸カルシウム5000p pmを添加し、プロピレン樹脂組成物を得た。同様の操 30 作を数回繰り返し実施して、5 kgの試料を得た。

【0049】得られたプロピレン樹脂組成物の剪断粘度 と伸長粘度の最大比、溶融延伸性、溶融張力、流動の活 性化エネルギーを測定し、成形性の評価を行った。その 結果を表1に示す。

【0050】実施例2

α, α'-ビス(t-ブチルパーオキシ-m-イソプロ ピル) ベンゼンを5000ppm、トリアリールイソシ アヌレートを10000ppmとした以外は、実施例1 と同様の手法でプロビレン樹脂組成物を得、各種レオロ 溶融延伸性の測定において、引き取り速度が10m/分 40 ジー特性の評価と共に成形加工性の評価を行った。その 結果を表1に示す。

> 【0051】なお、水素添加ブロック共重合体の架橋物 のMFRは、0.10g/10分であった。

【0052】比較例1

実施例1において用いたプロピレンホモポリマーのレオ ロジー特性および成形性の評価を行った。その結果を表 1 に示す。

【0053】比較例2

水素添加ブロック共重合体を架橋せずに用いた以外は、 50 実施例1と同様の手法で組成物を得、レオロジー特性お

よび成形性の評価を行った。その結果を表 1 に示す。 【0054】比較例3 * 一特性および成形性の評価を行った。その結果を表] に示す。

長鎖分岐導入ボリプロピレン(モンテル社製、商品名P

[0055]

F-814、MFR:3g/10分)を用いてレオロジ*

【表1】

	剪断粘度と 伸長粘度の 最大値の比	ストランド径 とダイス径の 比の最小値	啓敏張力 (g)	流動の活性 化エネルギー (k J / m o l)	シート成形性
英施例 1	5.8 23	0.066	14.0	40.2	良好
比較例 1 2 3	3 3 3 9	0.065 0.064 0.44	12. 0 11. 8 53. 0	3 9. 9 4 0. 3 4 8. 3	傷肉あり 傷肉あり 偏肉あり

[0056]

ロビレン系樹脂組成物が得られる。

【発明の効果】本発明によれば、成形加工性に優れるブ